This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 95/05158 A61K 7/50 A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

23. Februar 1995 (23.02.95)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP94/02647

(22) Internationales Anmeldedatum: 10. August 1994 (10.08.94)

GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(81) Bestimmungsstaaten: CA, CN, CZ, JP, KR, PL, RU, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB,

(30) Prioritätsdaten:

P 43 27 699.7

19. August 1993 (19.08.93) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; D-40191 Düsseldorf (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SEIDEL, Kurt [DE/DE]; Nosthoffenstrasse 59, D-40589 Düsseldorf (DE). HOL-LENBERG, Detlef [DE/DE]; Fliederweg 31, D-40699 Erkrath (DE). KACZICH, Anke [DE/DE]; Wemigeroder Strasse 120, D-40595 Düsseldorf (DE). PRIEBE, Christian [DE/DE]; Velberter Strasse 38, D-42489 Wülfrath (DE).

(54) Title: AEROSOL-FOAM PREPARATIONS

(54) Bezeichnung: SCHAUMAEROSOL-ZUBEREITUNGEN

(57) Abstract

The invention concerns aerosol-foam preparations containing water, water-soluble surfactant and propellant gas. Such preparations give a foam exhibiting particularly good consistency and creaminess if they contain, as the surfactant, an alkyl oligogiycoside of the formula $R^{1}O$ - $[C_{6}H_{10}O_{5}]x$ - H, in which R^{1} is an alkyl group with 8 to 22 C-atoms, the mean degree of oligomerization x of the glycoside being 1 to 10, as well as a polymer dissolved in the aqueous phase.

(57) Zusammenfassung

Schaumaerosole mit einem Gehalt an Wasser, wasserlöslichem Tensid und Treibgas weisen eine besonders gute Konsistenz und Cremigkeit der damit erzeugten Schäume auf, wenn sie als Tensid ein Alkyl-(oligo)-glycosid der Formel R1O - [CeH10O5]x - H, in der R1 eine Alkylgruppe mit 8 bis 22 C-Atomen ist und der mittlere Oligomerisationsgrad x des Glycosids 1 bis 10 ist und zusätzlich ein in der waßrigen Phase gelöstes Polymer enthalten.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MIR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
88	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BR	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Paso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungara	NZ	Neusceland .
BJ	Benin	IR	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	11	Italien	PT	Portugal
BY	Belgrus	JP	Japan	RO	Rumänica
ÇA	Kanada	KR	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenica
CT	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kameron	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Techechoslowaliei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	T	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigto Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Prantecich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

"Schaumaerosol-Zubereitungen"

Die Erfindung betrifft wäßrige, mit einem Aerosol-Treibgas in einem Druckbehälter mit Schaumventil verpackte kosmetische oder pharmazeutische Zubereitungen und Haushaltsprodukte.

Schaumaerosol-Zubereitungen werden in der Kosmetik und zur Konfektionierung topischer pharmazeutischer Zubereitungen seit langem angewandt. Sie enthalten als wesentliche Bestandteile Wasser, ein schäumendes Tensid und ein Aerosoltreibgas. Es ist auch bereits bekannt, solchen Schaumaerosolen für die Haarbehandlung festigende und konditionierende Polymere zuzusetzen.

In DE 32 17 059 sind z.B. Haarbehandlungsmittel beschrieben, die zwei ionische Polymere enthalten. Der Einfluß von Tensiden auf die Qualität von Aerosol-Schäumen ist von P.A. Sanders in Soap and Chemical Specialities, September 1963, 63 ff. beschrieben worden. Der Einfluß der Treibgase auf die Qualität der Aerosol-Schäume ist von P.L. Bartlett in Aerosol Age, Februar 1986, 32 ff. beschrieben worden. Dort wurde z.B. der Einfluß von Treibgas-Gemischen auf die Steifigkeit, Beständigkeit oder die Verreibbarkeit der Schäume auf

• • •

der Haut untersucht. Es bestand aber weiterhin dir Wunsch, die Konsistenz und Cremigkeit von Aerosol-Schäumen sowie die Verteilbarkeit auf Haut und Haaren zu verbessern, insbesondere um von der Verwendung oder Mitverwendung der ökologisch unerwünschten Fluorchlorkohlenwasserstoff-Treibgase unabhängig zu werden.

Es wurde nunmehr gefunden, daß sich Alkylglycoside als Tenside zur Herstellung von Schaumaerosol-Zubereitungen wesentlich besser eignen als die meisten dafür bekannten anionischen, kationischen, zwitt rionischen, amphoteren oder nichtionischen Tenside, wenn in der wäßrigen Phase der Zubereitung ein gelöstes Polymer enthalten ist.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher eine Schaumaerosol-Zubereitung mit einem Gehalt an Wasser, wasserlöslichem Tensid und Treibgas, die als Tensid ein Alkylglycosid der Formel I

$$R^{1}O - [C_{6}H_{1}O_{5}]_{x} - H$$
 (I)

enthält, in der R¹ eine Alkylgruppe mit 8 bis 22 C-Atomen und der mittlere Oligomerisationsgrad x des Glycosids 1 bis 10 ist und die zusätzlich ein in der wäßrigen Phase gelöstes Polymer enthält.

Die erfindungsgemäßen Schaumaerosol-Zubereitungen zeichnen sich durch einen besonders reichhaltigen, feinblasigen bis cremigen und stabilen Schaum aus.

Alkylglycoside, ihre Herstellung und Verwendung als oberflächenaktive Stoffe sind beispielsweise aus DE 19 43 689 oder aus DE 38 27 543 bekannt. Ihre Herstellung erfolgt beispielsweise durch Umsetzung von Glucose oder von Oligosacchariden mit primären Alkoholen mit 8 bis 22 C-Atomen oder durch Umacetalisierung von Stärke mit z.B. niederen Alkoholen und erneute Umacetalisierung mit dem C8-C22-Fettalkohol.

Bezüglich des Glycosidrestes gilt, daß sowohl Monoglycoside, bei denen ein cyclischer Zuckerrest glycosidisch an den Fettalkohol g bunden ist, als auch oligomere Glycoside mit einem Oligomerisationsgrad bis etwa 10 geeignet sind. Bevorzugt geeignete Alkylglycoside für die Herstellung der erfindungsgemäßen Zubereitungen sind solche der allgemeinen Formel $R^{10} - [C_{6}H_{10}O_{5}]_{x} - H$, worin R^{1} einen aliphatischen Rest eines primären Fettalkohols mit 8 bis 22 C-Atomen und -[C6H1005]vH ein Oligoglucosid-Rest mit einem mittleren Oligomerisationsgrad x von 1 bis 10 ist. Speziell bevorzugt sind Oligoglucoside der vorgenannten allgemeinen Formel, worin ${\sf R}^{1}$ einen aliphatischen, linearen Alkylrest mit 10 bis 16 C-Atomen und $-[C_6H_{10}O_5]_x$ -H einen Oligoglucosidrest mit einem mittleren Oligomerisationsgrad x von 1 bis 3 bedeutet. Der mittlere Oligomerisationsgrad ergibt sich aus den molaren Anteilen der einzelnen Oligomeren durch Division dr Summe der Struktureinheiten durch die Summe der Moleküle (vgl. Principles of Polymer Chemistry, Paul J. Flory, Cornell University Press, Ithaca, New York 1953, Seite 35 - 36).

Geeignete wasserlösliche Polymere können natürliche Stoffe, z.B. Pflanzengummen wie Agar-Agar, Guar oder lösliche Stärke, Biopolymere wie Xanthan-Gum oder wasserlösliche Derivate solcher Naturprodukte, wie z.B. Carboxymethylstärke, Hydroxyethylcellulose, Hydroxypropylguar, wasserlösliche Proteine u.a. sein. Weiterhin eignen sich synthetische nichtionische Polymere, z.B. Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylalkohol, Polyethylenoxide, Polyacrylamide, anionische synthetische Polymerisate wie z.B. die Salze der Homo- und Copolymeren der Acrylsäure und der Methacrylsäure, der Copolymerisate der Crotonsäure, der Maleinsäure und der Itaconsäure und deren Anhydriden, der polymeren Sulfonsäuren wie z.B. Polyvinylsulfonsäure und der Polystyrolsulfonsäure. Weiterhin eignen sich auch die kationischen Polymeren, die in der Polymerkette oder an diese gebunden Aminogruppen

oder quartär Ammoniumgruppen tragen. B ispiele für solche kationischen Polymeren sind z.B. Celluloseether, die mit Epoxypropyl-trimethylammonium-chlorid modifiziert sind und unter Handelbezeichnungen wie Polymer JR im Handel erhältlich sind. Analog kationisch modifizierte Guargumme sind unter der Bezeichnung Jaguar C 13 S oder Cosmedia Guar C 261 erhältlich.

Weitere erfindungsgemäß verwendbare, wasserlösliche, kationische Polymere sind z.B. die Copolymeren von Vinylpyrrolidon und Dialkylaminoalkylacrylat (oder amethacrylat), die unter der Handelsbezeichnung Gafquat 734 oder Gafquat 755 erhältlich sind. Andere kationische Polymere sind das Poly-dimethyladiallylammonium-chlorid, das im Handel unter der Bezeichnung Merquat 100 erhältlich ist, oder ein Copolymer aus Dimethyldiallylammoniumchlorid und Acrylamid, das unter der Bezeichnung Merquat 550 im Handel ist. Geeignet sind auch kationische Polymere, die unter der Bezeichnung Mirapol A 15 bzw. Poly-[N-(3-dimethylammonio)-propyl]-N'-[3-(ethylenoxyethylendimethylammonio)-propyl-]-Harnstoff-dichlorid im Handel sind.

Zahlreiche weitere kationische, wasserlösliche Polymere sind für die vorliegende Erfindung geeignet.

Schließlich eignen sich auch die bekannten zwitterionischen Polymeren, die z.B. aus Aminogruppen tragenden Polymeren durch Umsetzung mit Natrium-chloracetat, durch Copolymerisaton von anionischen und kationischen Monomeren oder durch Polymerisation von zwitterionischen Monomeren zugänglich sind. Charakteristisch für die zwitterionischen Polymerisate ist, daß sie mehr als eine anionische Gruppe (z.B. Carboxyl- oder Sulfonsäuregruppen) und mehr als eine kationische Gruppe (z.B. Amino- oder quartäre Ammoniumgruppen) am Molekültragen. Es können auch Mischungen von Polymeren unterschiedlicher Struktur und Ionogenität eingesetzt werden. Die erfindungsgemäß zu

verwendenden Polymeren müssen in der wäßrigen Phase gelöst sein, d.h. ihre Wasserlöslichkeit sollte bei N rmaltemperatur (20°C) wenigstens 0,01 Gew.-% betragen.

Als Treibgase können alle hierfür bekannten Gase verwendet werden, also sowohl die unter Druck teilweise in der wäßrigen Phase löslichen Gase wie z.B. Stickoxydul (N_20), Kohlendioxid, Stickstoff und Luft als auch die unter Druck flüssigen Gase wie z.B. Propan, Butan, Isobutan, Pentan und Dimethylether. Geeignet sind auch die unter Druck verflüssigten Fluor-Chlor-Kohlenwasserstoffe (Frigen(R)), deren Einsatz jedoch aus ökologischen Gründen nicht bevorzugt wird. Bevorzugt werden als Treibgase verflüssigte Gase aus der Gruppe Propan, Butan, Isobutan, Pentan und Dimethylether und deren Mischungen eingesetzt.

Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Schaumaerosol-Zubereitungen werden die für die Schaumerzeugung erforderlichen Komponenten bevorzugt in Mengen von

- (A) 0,1 10 Gew.-% des Alkylglycosids der Formel I
- (B) 0,01 10 Gew.-% des gelösten Polymers
- (C) 1 50 Gew.-% des Treibgases und
- (D) 40 98 Gew.-% Wasser

eingesetzt. Darüber hinaus enthalten die erfindungsgemäßen Zubereitungen die für die kosmetische oder dermatologische oder sonstige für die gewünschte Wirkung erforderlichen Komponenten. Diese können - je nach der Art der Anwendung – sehr unterschiedlich sein:

Zur Herstellung reinigender Zubereitungen, z.B. von Hautreinigern und Shampoo-Aerosolen werden zusätzlich anionische Tenside und/oder Ampho- oder Betaintenside eingesetzt. Als anionische Tenside eignen sich z.B. Alkyl-(C₁₂-C₁₆)-polyglycolether-sulfat-salze mit 1 bis 10 Glycolether-Gruppen, Alkansulfonate mit 12 bis 15 C-Atomen, Alpha-Olefinsulfonate, Sulfobernsteinsäure-mono-(alkylpolyglycolether)-dinatriumsalze, Acyltauride, Acyl-sarkosinate oder Acyl-isethionate mit jeweils 12 bis 16 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe.

Geeignete Betaintenside sind z.B. N- C_{12} - C_{18} -alkyl-dimethyl-betain, C_{12} - C_{18} -acylamido-propyl-dimethylammonio-essigsäure, geeignete Amphotenside sind z.B. die N- C_{12} - C_{18} -alkylaminopropionsäure oder die N- C_{12} - C_{18} -alkyl-hydroxy-ethyl-amino-essigsäure.

Zur Herstellung von Haarkonditionierungs-Aerosolschäumen werden zusätzlich kationische Tenside, z.B. Cetyl-trimethyl-ammonium-chlorid, Lauryl-dimethyl-benzyl-ammonium-chlorid, Cetyl-pyridiniumchlorid, Distearyl-dimethyl-ammonium-chlorid oder Di-(stearyloxyethyl)-oxyethyl-methyl-ammonium-methosulfat und Stearamidopropyl-dimethylamin (Tego Amid S18) eingesetzt. Als Polymere werden in solchen Zubereitungen bevorzugt kationische oder zwitterionische wasserlösliche Polymerisate verwendet.

Schaum-Haarfestiger enthalten einen erhöhten Anteil an festigenden Polymeren. Schaumtönungsmittel werden zusätzlich mit Haarfarbstoffen ausgestattet.

Zur Herstellung von Hautpflege-Schäumen werden zusätzlich hautweichmachende Ölkomponenten mit geeigneten Emulgatoren und gegebenenfalls weitere hautbefeuchtende Zusätze eingearbeitet. Geeignete Ölkomponenten sind vor allem flüssige Paraffinöle, Pflanzenöle, Fettsäureester einwertiger Alkohole, Fettalkohole mit 16 bis 22 C-Atomen, verzweigte Alkohole wie z.B. 2-Octyl-dodecanol, synthetische Triglyceride von C_6 - C_{12} -Fettsäuren, Squalan und Silikonöle. Geeignete Emulgatoren zur stabilen Emulgierung solcher Ölkomponenten in der

wäßrigen Phase sind insbesondere Fettalkohol-polyglycolether, Fettsäure-polyglycolester, Ricinusöl-oxethylate, Fettsäure-sorbitanester, Fettsäure-partialglyceride, Alkyl- C_{12} - C_{18} -glycoside, Methylglucosid-fettsäureester und deren Oxethylate sowie Polyglycerylmethylglucose-distearat (TEGO-Care 450, Fa. Goldschmidt).

Zur Herstellung von Sonnenschutz-Schaumaerosolen werden zusätzlich kosmetische Öle oder Fettkomponenten, UV-Strahlenschutzmittel und ggf. entzündungshemmende Wirkstoffe (z.B. Tocopherol) oder Hautfeuchthaltemittel (z.B. Na-Lactat oder Na-Glycolat) eingesetzt.

Zur Herstellung von deodorierenden Schaumaerosolen werden deodorierende Wirkstoffe, z.B. Triethylcitrat, Triacetin oder bekannte antimikrobielle Stoffe eingesetzt.

Zur Herstellung antiseptischer und desinfizierender Hautbehandlungsmittel werden die dafür bekannten, desinfizierenden Wirkstoffe, z.B. Jodophore, Ethanol, Isopropanol, Wasserstoffperoxid oder Aldehyde eingesetzt.

Antiperspiranten in Form erfindungsgemäßer Schaum-Aerosole enthalten Aluminium-chlorhydrat, Aluminium-zirkonium-chlorhydrat oder andere bekannte schweißhemmende Komponenten.

Auch Haushalts-Reiniger können als Schaumaerosol-Zubereitungen konfektioniert sein. Dies gilt besonders für Glas- und Fliesen-Reiniger, für Teppich- und Polsterreiniger, Backofenreiniger und Metall-pflegemittel. Alle diese Zubereitungen lassen sich mit dem erfindungsgemäßen Schaumaerosol-Trägersystem sehr vorteilhaft formulieren. Dabei werden die für solche Zubereitungen üblichen Tenside, Alkalien, Komplexbildner, Pflegewachse und Hilfsmittel zugesetzt.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Schaumaerosol-Zubereitungen erfolgt durch Auflösen der wasserlöslichen Polymeren in Wasser und Zugabe der übrigen wasserlöslichen Komponenten. Im Falle von Emulsionen erfolgt die Einarbeitung der erwärmten Ölphase, die alle öllöslichen Komponenten und Emulgatoren enthält, in die erwärmte Wasserphase bei einer Temperatur, bei der die Ölphase als homogene Schmelze vorliegt, und anschließende Abkühlung auf Normaltemperatur. Diese Einarbeitung kann unter Verwendung der üblichen Misch- und Emulgiereinrichtungen und Homogenisatoren erfolgen.

Die Konfektionierung der Schaumaerosol-Zubereitungen erfolgt bevorzugt in der Weise, daß das Treibgas oder das verflüssigte Aerosol-Treibmittel in einer dafür vorgesehenen Abfüllstation der in einer Druckverpackung (Aerosoldose) vorgelegten wäßrigen Phase unter Druckzugesetzt wird. Die Druckverpackung wird dann mit einem Schaumventil verschlossen.

Die folgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern:

Beispiele

Die Prozentangaben beziehen sich auf den Wirkstoffgehalt der Handelsprodukte.

Haarpflege 1.

1.1	Stenol 1618 (39)		0,6 Gew%
	Eumulgin Bl (27)		0,15 Gew%
	Eumulgin B2 (28)		0,30 Gew%
	Cetiol OE (43)		0,20 Gew%
	Plantaren 1200 (25)		0,50 Gew%
	Luviquat FC 550 (9)	•	1,20 Gew%
	Drivosol 35 (47)		5,00 Gew%
,	Wasser	ad	100,00
1.0	Cluster CSF 20 (20)		0.00.0
1.2	Glucamate SSE 20 (29)		0,20 Gew%
	Tween 60 (30)		0,15 Gew%
	Cetiol A (42)		0,30 Gew %
	Plantaren 2000 (26)		0,90 Gew%
	Copolymer 937 (19)		0,40 Gew%
	Amphomer (20)		0,20 Gew%
	Kohlendioxid		8,00 Gew%
	Wasser	ad	100,00

1.3	St nol 1618 (39)		0,40	Gew%
	Gatarol M 30 M (46)		0,20	Gew%
	Glucquat 100 (33)		0,30	Gew%
	Dehyquart A (34)		0,75	Gew%
	P <u>l</u> antaren 1200 (25)		1,20	Gew%
	Polymer W 37194 (20)		0,10	Gew%
	Luviskol K 30 (1)		0,50	Gew%
	Merquat Plus 3330 (17)		0,09	Gew%
	Luft, gereinigt		52,00	Gew%
	Wasser	ad	100,00	
	·			
1.4	Stenol 1618 (39)		2,00	Gew%
	Myritol 318 (44)		0,80	Gew%
	Texapon K 14S (35)		1,40	Gew%
	Plantaren 1200 (25)		0,80	Gew%
	Luviquat HM 552 (11)		1,20	Gew%
	Quatrisoft LM 200 (13)		0,70	Gew%
	Pentan		6,00	Gew%
•	Wasser	ad	100,00	
1.5	Cetiol OE (43)		0.40	Gew%
	Tego Amid S 18 (31)		•	Gew%
	Rewoquat WE 18 (32)		•	Gew%
	Citronensäure		-	Gew%
	Plantaren 2000 (26)		•	Gew%
	Gafquat HS 100 (12)		0,20	Gew%
	Luviskol K 30 (1)		•	Gew%
	Lachgas (N ₂ O)		-	Gew%
	Wasser	ad	100,00	
•				

			•	
1.6	Sepigel 305 (7)		2,5	Gew%
	Plantaren 1200 (25)		1,0	Gew%
	Celquat L 200 (14)		0,6	Gew%
	Antaron V 220 (4)		0,2	Gew%
	Drivosol 35 (47)		7,0	Gew%
	Wasser	ad	100,0	

2. Schaumfestiger

2.1	Nutrilan I (22)		0,10	Gew%
	Vitamin E TPGS (45)		0,30	Gew%
	Plantaren 1200 (25)		0,60	Gew%
	Luviskol K 90 (2)		4,00	Gew%
	Celquat L 200 (14)		0,50	Gew%
	Drivosol 12 (48)		8,50	Gew%
	Wasser	ad	100,00	

2.2	Plantaren 1200 (25)		0,80	Gew%
	Luviskol VA 64 (3)		4,00	Gew%
	Merquat 550 (16)		0,50	Gew%
	Carbopol 980 (23)		0,50	Gew%
	Triethanolamin		0,70	Gew%
	Dimethylether		5,70	Gew%
	Wasser	ad	100,00	

2.3	Benece! MP 943 (6)	0,40	Gew%
	Collapurol E 1 (21)	0,20	Gew%
	Plantaren 1200 (25)	0,90	Gew%
	Luviquat FC 905 (10)	0,80	Gew%
	Luviskol VA 64 (3)	1,90	Gew%
	Drivosol 42 (49)	4,50	Gew%
	Wasser	ad 100,00	
	•		
	•	•	
2.4	Natrosol 250 HR (5)	0,50	Gew%
	Plantaren 2000 (26)	0,70	Gew%
	Merquat 550 (16)	0,10	Gew%
	Amphomer (18)	0,40	Gew%
	Luft, gereinigt	55,00	Gew%
	Wasser	ad 100,00	
		•	
2.5	Shellac MHP 101 (24)	2,00	Gew%
	Kytamer PC (8)	0,40	Gew%
	Ethanol	20,00	Gew%
	Plantaren 2000 (26)	1,60	Gew%
	Luviquat FC 905 (10)	0,80	Gew%
	Natronlauge (NaOH)	0,20	Gew%
	Stickstoff	48,00	Gew%
	Wasser	ad 100,00	

. . .

3. Shampoos

3.1	Texapon K 14 S (35)		54,00	Gew%
	Dehyton G (36)		12,00	Gew%
	Plantaren 2000 (26)		1,40	Gew%
	Polymer JR 400 (15)		0,15	Gew%
	Polymer W 37194 (20)		0,20	Gew%
	Drivosol 27 (50)		4,70	Gew%
	Wasser	ad	100,00	
3.2	Texapon K 14 S (35)		54,00	Gew%
	Dehyton K (37)	•	12,00	Gew%
	Plantaren 1200 (25)		5,00	Gew%
	Luviquat HM 552 (11)		1,20	Gew%
	Pentan		4,80	Gew%
	Wasser	ad	100,00	

4. Rasierschaum

Edenor K8-18 (41)	10,00 Gew%
Polyethylenglycol (MG 1550)	5,10 Gew%
Collapurol E 1 (21)	0,03 Gew%
Natronlauge (NaOH)	2,50 Gew%
Plantaren 1200 (25)	0,70 Gew%
Merquat 550 (16)	0,20 Gew%
Drivosol 27 (50)	9,60 Gew%
Wasser ad	100.00

5. Tönungsschaum

Texapon N 25 (35)		3,40	Gew%
Lorol techn. (38)		1,25	Gew%
Stenol 1618 (39)		3,25	Gew%
direktziehende Haarfarbstoffe		3,50	Gew%
Plantaren 1200 (25)		1,20	Gew%
Luviquat HM 552 (11)		0,20	Gew%
Drivosol 32 (50)		10,00	Gew%
Wasser	ad	100,00	

Zur Herstellung der Zubereitungen wurden die folgenden Handelsprodukte (Warenzeichen) eingesetzt:

Nichtionische Polymere

(1)	Luviskol K 30 (BASF):	Polyvinylpyrrolidon
(2)	Luviskol K 90 (BASF):	Polyvinylpyrrolidon
(3)	Luviskol VA 64 (BASF):	Vinylpyrrolidon-Vinylac -
	•	tat-Copolymer (60 : 40)
(4)	Antaron V 220 (GAF):	Vinylpyrrolidon/1-Eicosen-
		copolymer
(5)	Natrosol 250 HR (Aqualon):	Hydroxyethylcellulose
(6)	Benecel MP 943 (Aqualon):	Methyl-hydroxypropylcellu-
		lose
(7)	Sepigel 305	Polyacrylamid/C ₁₃₋₁₄ -Iso-
	(Seppic Interorgana) :	paraffin/Laureth-7-Gemisch
		•

Kationische Polymere

(8) Kytamer PC (Amerchol) : Chitosan-Pyrrolidoncarbonsaure-Addukt (9) Luviquat FC 550 (BASF): Vinylimidazolinium-methochlorid/Vinylpyrrolidon-(50:50)-Copolymerisat (10) Luviquat FC 905 (BASF): Vinylimidazolinium-methochlorid/Vinylpyrrolidon-(95:5)-Copolymerisat (11) Luviquat HM 552 (BASF): Vinylimidazolinium-methochlorid/Vinylpyrrolidon-(50:50)-Copolymerisat (12) Gafquat HS 100 (ISP): Vinylpyrrolidon/Methacrylamidopropyl-trimethylammoniumchlorid-copolymerisat (Polyquaternium 28) (13)Quatrisoft LM 200:

(Nordmann u. Rassmann)

Alkyl-hydroxyethylcellulose, quaterniert (Polyquaternium 24)

(14) Celquat L 200: (Delft-Chemie)

Hydroxyethylcellulose + Diallyl-dimethylammonium-chlorid-Polymerisat (Polyquat rnium 4)

(15) Polymer JR 400: (Union Carbide)

Hydroxyethylcellulose, quaterniert (Polyquaternium 10) (16) Merquat 550: (Merck & Co.)

Dimethyl-diallyl-ammoniumchlorid/Acrylamid-Copolymer (Polyquaternium 7)

Amphotere bzw. zwitterionische Polymere

(17) Merquat Plus 3330 : (Merck & Co.)

Dimethyl-diallyl-ammonium-chlorid/Acrylamid/Acrylsäure-Copolymerisat (Polyquaternium 39)

 Methylmethacrylat/Butylaminomethylmethacrylat/2-Hydroxypropylmethacrylat/N-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)-acrylamid-Copolymer

(19) Copolymer 937 (ISP):

Vinylpyrrolidon-Dimethylaminoethylmethacrylat-Copolymer

(20) Amphopolymer-W-37194 : (Chem.Fabr.Stockhausen)

Acrylamidopropyltrimethylammonium-chlorid/Acrylsäure-Na-Salz-Copolymer

(21) Collapurol E 1: (Henkel KGaA)

Lösliches Collagen partiell mit Ethanol verestert (1 Gew.-%) in Wasser/Ethanol (80 : 20)

(22) Nutrilan I: (Henkel KGaA)

Collagen-Hydrolysat

Anionische Polymere

(23) Carbopol 980 (Goodrich): Polyacrylsäure (vernetzt)

(24) Shellac MHP 101: Naturharz (Säurezahl 65 - 80 (MHP Shellac GmbH) Verseifungszahl 190 - 230, Schmelzbereich 65 - 85°C)

Tenside

(25) Plantaren 1200 : C₁₂-C₁₆-Alkyl-(1,4)-glucosid (Henkel KGaA)

(26) Plantaren 2000 C8-C16-Alkyl-(1,4)-glucosid (Henkel KGaA)

(27) Eumulgin B 1: $C_{16}-C_{18}-Fettalkohol-poly-(12)$ (Henkel KGaA) E0)-glycolether

(28) Eumulgin B 2: C₁₆-C₁₈-Fettalkohol-poly-(20 (Henkel KGaA) E0)-glycolether

(29) Glucamate SSE 20: Methylglucosid-sesquistearat, (Amerchol) poly(20 E0)-glycolether

(30) Tween 60 (Atlas): Sorbitanmonostearat-poly-(20 E0)-glycolether

(31) Tegoamid S 18: Stearamidopropyl-dimethylamin (Goldschmidt)

(32) Rewoquat WE 18: Di-(talgcarboxylethyl)-hydroxy(REWO) ethyl-methyl-ammonium-methosulfat

(33) Glucquat 100:

Lauryl Methyl Gluceth-10 Hydroxypropyl Dimoniumchloride
(CTFA-Name)

(34) Dehyquart A: Cetyl-trimethyl-ammoniumchlo-(Henkel KGaA) rid

(35) Texapon K 14 S : Lauryl-Myristyl-ethersulfat
Texapon N 25 : Na-Salz
(Henkel KGaA)

(36) Dehyton G:

(Henkel KGaA)

N-Kokosamidoethyl-hydroxyethylcarboxymethyl-glycinat, NaSalz

(37) Dehyton K: N-Kokosacylamidopropyl-dime-(Henkel KGaA) thyl-ammonium-acetobetain

Fettstoffe

(38) Lorol techn.: C₁₂-C₁₈-Kokosfettalkohol (Henkel KGaA)

(39) Stenol 1618 (Henkel KGaA): Cetyl-Stearylalkohol

(40) Hydrenol D (Henkel KGaA): Hydrotalgfettalkohol

(41)	Edenor	K	8-18	(Henkel	KGaA)	: Kokosfettsäure
------	--------	---	------	---------	-------	------------------

- (42) Cetiol A (Henkel KGaA): n-Hexyl-laurat
- (43) Cetiol OE (Henkel KGaA): Di-n-octylether
- (44) Myritol 318 (Henkel KGaA): Capryl-/Caprinsäure-trigly-cerid
- (45) Vitamin E-TPGS: Tocopheryl-polyethylenglycol-(Eastman-Kodak) 1000-succinat
- (46) Gatarol M 30 M: Myristyl (3 E0)-myristat (Chem-Y)

Treibgase

- (47) Drivosol 35 (Hüls AG): Propan/Isobutan/Butan/DME (24: 72: 3:1)
- (48) Drivosol 12 (Hüls AG): Butan/Dimethylether (99:1)
- (49) Drivosol 42 (Hüls AG): Isobutan/Propan/Butan/DME (60: 37:2:1)
- (50) Drivosol 27 (Hüls AG): Isobutan/Propan/Butan/DME (84:11:4:1

Patentansprüche

 Schaumaerosol-Zubereitung mit einem Gehalt an Wasser, wasserlöslichem Tensid und Treibgas, dadurch gekennzeichnet, daß als Tensid ein Alkyl-(oligo)-glycosid der Formel I

 $R^{1}O - [C_{6}H_{1}O_{5}]_{x} - H$ I.

in der \mathbb{R}^1 eine Alkylgruppe mit 8 bis 22 C-Atomen ist und der mittlere Oligomerisationsgrad x des Glycosids 1 bis 10 ist, und zusätzlich ein in der wäßrigen Phase gelöstes Polymer enthält.

- Schaumaerosol-Zubereitung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es
 - (A) 0,1 10 Gew.-% des Alkylglycosids der Formel I
 - (B) 0,01 10 Gew.-% des gelösten Polymers
 - (C) 1 50 Gew.-% des Treibgases und
 - (D) 40 98 Gew.-% Wasser

enthält.

3. Schaumaerosol-Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Treibgas verflüssigte Gase aus der Gruppe Propan, Butan, Isobutan, Pentan und Dimethylether oder der n Mischungen enthalten sind. 4. Schaumaerosol-Zubereitung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß als Alkyl-(oligo)-glycosid ein Alkyl-oligo-glucosid der Formel I enthalten ist, worin R^1 eine lineare Alkylgruppe mit 10 bis 16 C-Atomen und - $[C_6H_{10}O_5]_X$ -H einen Oligoglucosidrest mit einem mittleren Oligomerisationsgrad x = 1 - 3 bedeutet.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern al Application No PCT/EP 94/02647

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/50	и	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classif	ication and IPC	
	SEARCHED ocumentation searched (classification system followed by classification system followed by classif	on symbols)	
IPC 6	A61K		
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that a	such documents are included in the fields s	earched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms used)	·
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	devant passages	Relevant to claim No.
X	EP,A,O 357 484 (L'OREAL) 7 March see the whole document	1990	1-4
X	DATABASE WPI Week 9129, Derwent Publications Ltd., London AN 91-210738 & JP,A,03 131 680 (KAO CORP.) 5 J		1-4
P,X	see abstract WO,A,93 21897 (HENKEL KGAA) 11 No 1993 see the whole document	ovember	1-4
P,X	DE,A,42 29 922 (KAO CORPORATION) 1994 see the whole document	10 March	1-4
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in	n annex.
'A' docum consid 'E' earlier filing 'L' docum which citatio 'O' docum other 'P' docum	ent defining the general state of the art which is not kered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent nublished prior to the international filing date but	"T" later document published after the interior priority date and not in conflict wincited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in document is combined with one or ments, such combination being obvious in the art. "A" document member of the same patent	th the application but secry underlying the claimed invention be considered to cument is taken alone claimed invention wentive step when the ore other such decusto a person skilled
	actual completion of the international search December 1994	Date of mailing of the international se	
Name and I	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Couckuyt, P	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern Al Application No
PCT/EP 94/02647

	nion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages						 Relevant to claim No.			
(WO,A,94 see the	07458 whole		KGAA) t	14	April	1994		1-4	
1										
					•			•		
			•	•	•			,		
						•				
			•				,			
				·						
								•1		
				•						
								:		
		•								
									<u>.</u>	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members'

Intern. al Application No PCT/EP 94/02647

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP-A-0357484	07-03-90	LU-A- JP-A-	87323 2108615	13-03-90 20-04-90	
WO-A-9321897	11-11-93	DE-A- WO-A-	4213520 9321896	28-10-93 11-11-93	
DE-A-4229922	10-03-94	NONE			
WO-A-9407458	14-04-94	DE-A- DE-A- DE-A- DE-A- CN-A- CN-A- WO-A- SI-A- CN-A- WO-A- WO-A- CN-A-	4232506 4232512 4234405 4234413 4317576 1085775 1089135 9407455 9407456 9300481 1089134 9401076 1086707 9401077	31-03-94 31-03-94 14-04-94 14-04-94 01-12-94 27-04-94 13-07-94 14-04-94 31-03-94 13-07-94 20-01-94 18-05-94	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter: vales Aktomizeichen
PCT/EP 94/02647

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 A61K7/50

Nach der Internationalen Patentkiassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüßtoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüßtoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete sallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

	· 		
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP,A,O 357 484 (L'OREAL) 7. März siehe das ganze Dokument	1990	1-4
X	DATABASE WPI Week 9129, Derwent Publications Ltd., London AN 91-210738 & JP,A,03 131 680 (KAO CORP.) 5. siehe Zusammenfassung		1-4
P,X	WO,A,93 21897 (HENKEL KGAA) 11. N 1993 siehe das ganze Dokument	lovember	1-4
P,X	DE,A,42 29 922 (KAO CORPORATION) 1994 siehe das ganze Dokument 	10. März -/	1-4
L^ entr	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	X Siehe Anhang Patentfamilie T Spätere Veröffentlichung, die nach der	n internationalen Anmeldedatum
"A" Veröff aber n "E" älteres Anme "L" Veröff schein ander soll oc susge! "O" Veröff eine B "P" Veröff dem b	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, sicht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dohument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist. Indiedatum veröffentlicht worden ist. Indiedatum veröffentlicht worden ist. Indiedatum einer eine mit isszen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ein im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung beiegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) entlichung, die sich auf eine mindliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Priorititsdatum veröffentlicht worden ist.	oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeidung nicht kollidiert, sondern in Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung micht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betr "Y" Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategone is diese Vertindung für einen Fachmans "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseib Absendedatum des internationalen Re	ar zun Verstindns des der oder der ihr zugrundeliegenden utung die beanspruchte Erfindung ichung nicht als neu oder auf achtet werden utung die beanspruchte Erfindung keit beruhend betrachtet it einer oder mehreren anderen n Verbindung gebracht wird und n abeliegend ist en Patentfamilie ist
	Abschlusses der internationalen Recherche Dezember 1994	2 D. 1	
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	·

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Couckuyt, P

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern ales Aktenzeichen
PCT/EP 94/02647

ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teils	Betr. Anspruch Nr.
,х	WO,A,94 07458 (HENKEL KGAA) 14. April 1994 siehe das ganze Dokument	1-4
	•	
	•	
		·
		-

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehären

Intern ales Aldenseichen
PCT/EP 94/02647

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied Patenti	Datum der Veröffentlichung	
EP-A-0357484	07-03-90	LU-A- JP-A-	87323 2108615	13-03-90 20-04-90
WO-A-9321897	11-11-93	DE-A- WO-A-	4213520 9321896	28-10-93 11-11-93
DE-A-4229922	10-03-94	KEINE		
WO-A-9407458	14-04-94	DE-A- DE-A- DE-A- DE-A- DE-A- CN-A- CN-A- WO-A- SI-A- CN-A- WO-A- CN-A- WO-A- WO-A-	4232506 4232512 4234405 4234413 4317576 1085775 1089135 9407456 9300481 1089134 9401076 1086707	31-03-94 31-03-94 14-04-94 14-04-94 01-12-94 27-04-94 13-07-94 14-04-94 31-03-94 13-07-94 20-01-94 20-01-94